WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: C04B 28/00, 28/26 // (C04B 28/00 C04B 14:10, 14:18, 18:08 C04B 18:10, 18:14, 22:00) (C04B 28/26, C06B 14:10 C04B 14:18)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/21126

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

28. Oktober 1993 (28.10.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/00900

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. April 1993 (13.04.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 12 229.5 P 42 36 855.3 11. April 1992 (11.04.92) DE 31. Oktober 1992 (31.10.92) DE

(71) Anmelder (nur für AT BE CH CZ DE DK ES FR GB GR IT LU MC NL PL RU SE SK UA) F. WILLICH DÄMM-STOFFE + ISOLIERSYSTEMÉ GMBH + CO. [DE/ DE]; Postfach 70 01 30, D-4600 Dortmund 70 (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LU MC HÜLS TROISDORF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Postfach 11 65, D-53839 Troisdorf (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HAACK, Theo [DE/DE]; Im Paßkamp 68, D-4350 Recklinghausen (DE). RAN-DEL, Peter [DE/DE]; Im Hausfeld 12, D-4018 Langenfeld (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: HÜLS TROISDORF AKTIEN-GESELLSCHAFT; Patente/Lizenzen, Postfach 11 65, D-53839 Troisdorf (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT, AU, BB, BG, BR, CA, CH, CZ, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD,

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: LOW-DENSITY INORGANIC MOULDING AND PROCESS FOR PRODUCING IT

(54) Bezeichnung: ANORGANISCHER FORMKÖRPER MIT GERINGER DICHTE SOWIE VERFAHREN ZU SEINER HERSTELLUNG

(57) Abstract

The description relates to a process for producing light, at least largely inorganic mouldings with a density < 400 kg/m³. To this end a light microporous filler with a powder density < 150 kg/m³ is bonded with a geopolymer. The fillers used are, in particular, blown perlite and vermiculite. The geopolymer is produced by a stone-forming component, especially an oxide mixture containing silicon and aluminium oxides and an alkaline silicate solution as the hardener. The moulding compound consisting of the stone-forming component, the microporous filler and the hardener is poured into a possibly heated mould, pressed with a reduction in volume and removed from the mould after less than 3 min. The mouldings obtained contain a continuous phase of geopolymer with a dispersed phase of the light, microporous fillers. The mouldings have excellent resistance to temperature variations, a high temperature resistance, light weight and low heat conductivity.

(57) Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Herstellung leichter, wenigstens weitgehend anorganischer Formkörper mit einer Dichte < 400 kg/m³ beschrieben. Hierzu wird ein leichter mikroporöser Füllstoff mit einer Schüttdichte < 150 kg/m³ mit einem Geopolymer gebunden. Als Füllstoffe werden insbesondere geblähter Perlit und geblähter Vermiculit eingesetzt. Das Geopolymer wird durch eine steinbildende Komponente, insbesondere einem Oxidgemisch mit Gehalten von Silizium- und Aluminiumoxiden, und einer Alkalisilikatlösung als Härter hergestellt. Die Formmasse, bestehend aus der steinbildenden Komponente, den mikroporösen Füllstoffen und dem Härter wird in eine ggf. beheizte Form gefüllt, unter Volumenverminderung verpreßt und nach weniger als 3 min entformt. Die erzeugten Formkörper enthalten eine kontinuierliche Phase aus Geopolymer mit einer dispersen Phase aus den leichten, mikroporösen Füllstoffen. Die Formkörper weisen eine ausgezeichnete Temperaturwechselbeständigkeit, hohe Temperaturfestigkeit, geringes Gewicht und geringe Wärmeleitfähigkeit auf.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfhögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

					•
AT	Österreich			MR :	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW.	Malawi
BB	Barbados	GĄ	Gabon	NL	Niederlande
BE.	Belgien	CB	Vereinigtes Königreich	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NZ	Neusceland
, BC	Bulgarien	GR	Griechenland	PL.	Polen
BJ	Benin	HU	Ungarn	PT	Portugal
· BR	Brasilien .	ΙE	Irland	RO	Rumänien .
CA	Kunada	IT	Italien	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP .	Japan	SD	Sudan
CG		- КР.	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SK	Slowakischen Republik
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SN	Senegal
CM	Kanierun	LI	Liechtenstein	su	Soviet Union
CS	Tschechoslowakei	LK	Sri Linka	TD	Tschad
CZ	Tschechischen Republik	LU	Luxemburg	TG	Togo
DE		MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Dänemark	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Snanien	MI.	Mali	VN	Victnam
FI	Finnland	MN	Mongolci .		*
• •				•	

Anorganischer Formkörper mit geringer Dichte sowie Verfahren zu seiner Herstellung

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung leichter, wenigstens weitgehend anorganischer Formkörper mit einer Dichte < 400 kg/m³ sowie einen Formkörper aus wenigstens weitgehend anorganischen Bestandteilen mit einer Dichte < 400 kg/m³.

10 Stand der Technik

Es ist bekannt, anorganische Formkörper geringer Dichte durch Aufschäumen und Aushärtung einer Mischung, enthaltend eine steinbildende Komponente, eine Alkalisilikatlösung als Härter, der eine exotherme Härtungsreaktion mit der steinbildenden Komponente bewirkt, sowie ein Treibmittel, herzustellen. Als sogenannte steinbildende Komponenten sind aus der EP-A2 0 417 583, der EP-B1 0 148 280 und der EP-B1 0 199 941 insbesondere bekannt:

- I ein feinteiliges Oxidgemisch mit Gehalten von amorphem Si-20 liziumdioxid und Aluminiumoxid, gewonnen als Filterstaub aus der Korund- oder Mullitherstellung,
 - II glasartige, amorphe Elektrofilterasche aus Hochtemperatur-Steinkohlekraftwerken,
 - III gemahlener kalzinierter Bauxit,
- 25 IV ungelöstes, amorphes SiO₂, insbesondere aus einer amorphen, dispers-pulverförmigen, entwässerten oder wasserhaltigen Kieselsäure oder aus Hochtemperaturprozessen (silica-fume),
 - V Metakaolin.

30

Zur Beschleunigung der Aushärtung kann insbesondere Braunkohlekraftwerkfilterasche zugesetzt werden. Die steinbildende Komponente reagiert exotherm mit einer Alkalisilikatlösung mit 1,2 bis 2,5 Mol SiO₂ je Mol K₂O und/oder Na₂O als Härter, wobei durch eine Polykondensations- bzw. Polyadditions-Reaktion ein sogenanntes Geopolymer mit zeolith- oder feldspatähnlicher Struktur mit dreidimensionaler Vernetzungsstruktur entsteht. - 2 -

Die durch Zugabe von insbesondere Wasserstoffperoxid als Treibmittel hergestellten geschäumten Formkörper weisen zwar eine für viele Einsatzzwecke ausreichende Festigkeit und eine relativ hohe Temperaturbeständigkeit auf, jedoch ist die Temperaturwechselbeständigkeit für gewisse Anwendungsbereiche nicht ausreichend und der Schrumpf bei hoher Temperaturbeanspruchung groß. Bei einem großindustriellen Einsatz ist weiterhin die relativ lange Aushärtezeit nachteilig, da die geschäumten Formkörper erst nach ca. 10 bis 60 min (Grünfestigkeit) aus der Form entformt werden können.

Aus der EP-A2 0 071 897 ist ein Leichtbaustoff sowie ein Verfahren zu seiner Herstellung bekannt, bei dem Perlit als leichter Füllstoff mit einer Mischung aus Wasserglas, Wasser sowie 15 einem Wasserglas-Härter gebunden werden. Zusätzlich wird das Bindemittel aufgeschäumt. Als Härter für das Wasserglas wird K₂SiF₆ oder ein CO₂ abspaltendes organisches oder anorganisches Mittel verwendet. Bei dieser Wasserglas-Härtung, die auf einer völlig anderen Reaktionen basiert wie die Geopolymerbindung, 20 wird durch Herabsetzen des PH-Wertes der Wasserglaslösung ein Ausfällen von Kieselsäure und damit eine Verfestigung des Systems erreicht. Diese Systeme besitzen den Nachteil einer unzureichenden Grünfestigkeit und daß sie relativ langsam aushärten, so daß bei Verwendung von geblähtem Perlit als leichtem 25 Füllstoff kurze Taktzeiten nicht realisierbar sind. Zudem weisen diese Formkörper eine relativ geringe Temperaturwechselbeständigkeit auf. Die Grünfestigkeit wird zwar durch Verwendung von geblähtem Vermiculit anstelle von geblähtem Perlit verkürzt, jedoch weisen die so hergestellten Formkörper eine we-30 sentlich höhere Temperaturleitfähigkeit auf.

Aufgabe

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, das Verfahren zur Herstellung leichter anorganischer Formkörper dahingehend zu verbessern, daß die obengenannten Nachteile vermieden werden und Formkörper mit hoher Temperaturfestigkeit, Temperaturwechselbeständigkeit, geringer Wärmeleitfähigkeit und geringem Schrumpf bei erhöhter Temperatur hergestellt werden können.

WO 93/21126 PCT/EP93/00900

Darstellung der Erfindung

Diese Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren gemäß Anspruch 1 bzw. durch einen Formkörper gemäß Anspruch 12 oder 14, bevorzugt in Verbindung mit einem oder mehreren Merkmalen der Unteransprüche. Ein bevorzugtes Verfahrensprodukt ist ein Schornstein bzw. Schornsteinelement, hergestellt entsprechend Anspruch 15 bzw. 16.

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht erstmals die Herstellung besonders leichter anorganischer Isolierwerkstoffe mit relativ hoher Festigkeit, insbesonderer hoher Druckfestigkeit und einer günstigen mittleren Porengröße. Durch Zumischung geeigneter wasserspeichender Substanzen im Isolierwerkstoff erbringt das Verfahren vor allem ein vorteilhaft für den Bandschutz geeignetes Endprodukt. Vorteilhaft ist es weiter, daß der Isolierwerkstoff praktisch keine Schrumpfung und geringe Wärmeleitfähigkeitswerte aufweist. Auch bei Temperaturwechselbeanspruchungen extremer Belastung treten keine Risse und keine Schrumpfung auf. Als besonders wichtig herauszustellen ist, daß mit einem derartigen Isolierwerkstoff erstmals Formkörper aus leichten Füllstoffen hergestellt werden können, die eine bislang ungeahnte Qualität aufweisen. Diese Isolierwerkstoffe können darüber hinaus vorteilhaft weiterverarbeitet werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren unterscheidet sich insbesondere darin von dem bekannten Verfahren zur Herstellung leichter Formkörper unter Verwendung von leichten Füllstoffen wie geblähtem Perlit oder Vermiculit, daß als anorganischer Binder ein an sich bekanntes Geopolymer eingesetzt wird. Es war dabei nicht vorhersehbar, daß sich durch den Einsatz dieses Bindesystems Taktzeiten zwischen dem Einfüllen der Mischung in die Form bzw. das Preßwerkzeug und Entformung von wenigen Minuten bis herab zu ca. 20 sec. und reine Preßzeiten von wenigen sec. ergeben, wobei die entsprechenden Formkörper überlegene Eigenschaften bzgl. der Wärmeleitfähigkeit, Temperaturfestigkeit und Temperaturwechselbeständigkeit aufweisen.

Die schnelle Entformbarkeit wird dabei überraschend auch bei Verwendung von geblähtem Perlit als einzigem leichten Füllstoff

erreicht. Die Taktzeiten können insbesondere durch Beheizen der Preßform auf 40 bis 250 °C, bevorzugt 100 bis 170 °C, sowie durch Verpressen unter Volumenverkleinerung von 20 bis 80 %, bevorzugt 30 bis 50 % des Ausgangsvolumens bei einem Druck von ca. 1 bis 4 bar verkurzt werden. Ohne ein derartiges Verpressen verlängern sich die Taktzeiten erheblich, was jedoch für bestimmte Anwendungszwecke, insbesondere bei der Herstellung von Formkörpern mit verlorenen Formen, in Kauf genommen werden kann. Die Festigkeit der erfindungsgemäß hergestellten Formkörper kann wesentlich gesteigert und der notwendige Einsatz der Alkalisilikatlösung als Härter verringert werden, wenn die mikroporösen Füllstoffe vor der Mischung mit einer wasserhaltigen Benetzungsflüssigkeit behandelt werden. Als Benetzungsflüssigkeit wird insbesondere warmes Wasser mit Zusätzen von die Oberflächenspannung herabsetzenden Komponenten, wie z. B. eine Suspension aus Aluminiumphosphat oder Polysilikat oder eines Tendides, eingesetzt. Die Benetzungsflüssigkeit wird bevorzugt in einen Rührbehälter o. dgl. eingedüst, wobei die leichten Füllstoffe nur vorsichtig bewegt werden, um die Struktur der Füll-20 körper möglichst wenig zu schädigen. Die Benetzungsflüssigkeit kann ggf. auch zugegeben werden, nachdem die leichten mikroporösen mit der steinbildenden Komponente vermischt worden sind, jedoch bevor die Alkalisilikatlösung als Härter zugegeben wird.

25 Als Härter wird bevorzugt eine Alkalisilikatlösung mit 20 bis 25 Gew.-% K₂O, 23 bis 28 Gew.-% SiO₂ und 50 bis 60 Gew.-% Wasser eingesetzt. Das molare Verhältnis von SiO₂ zu K₂O (bzw. bei Einsatz von Na₂O zu Na₂O oder zu der Summe von Na₂O und K₂O) beträgt bevorzugt 1,4 bis 1,9.

30

Die Wärmeleitfähigkeit bei hohen Temperaturen von etwa 400 bis 1200 °C kann durch den Zusatz von Trübungsmitteln herabgesetzt werden. Hierzu eignen sich insbesondere Rutil, Illmenit, Ruß oder bevorzugt Pflanzenaschen mit weitgehend erhaltener flächiger Silikatstruktur, wie insbesondere Reisschalenasche. Reisschalenasche hat zudem den Vorteil, die Festigkeit des hergestellten Formkörpers zu erhöhen. Erwähnenswert ist, daß die Wärmeleitfähigkeit der fertigen Formkörper bei Einsatz von Reisschalenasche bei Temperaturen bis ca. 200 °C nicht herabge-

PCT/EP93/00900

WO 93/21126

setzt wird, sondern daß der Effekt der Herabsetzung der Wärmeleitfähigkeit erst bei höheren Temperaturen eintritt.

- 5 -

- Während bei den bekannten Geopolymer-Systemen sowohl die Fest-5 stoffe als auch die Füllstoffe meist möglichst fein gemahlen werden, wird die Reisschalenasche bevorzugt vorsichtigt und unter Erhalt der Gerüststruktur der Reisschalenasche und unter Verzicht auf einen Mahlvorgang eingemischt.
- 10 Als mikroporösen Füllstoff mit einem Schüttgewicht < 150 kg/m³</p> wird bevorzugt geblähter Vermiculit und/oder geblähter Perlit verwendet, wobei reiner Perlit oder Mischungen mit bis zu 50 Vol.-% Perlit bevorzugt sind.
- 15 Geblähter Vermiculit weist eine Schüttdichte von ca. 75 bis 200 kg/m³ auf, während die Schüttdichte von geblähtem Perlit ca. 30 bis 100 kg/m³ beträgt. Bevorzugt weisen die mikroporösen Füllstoffe eine Korngröße von 0 bis 2 mm, insbesondere von 0 bis 1 mm auf.

20

C.

Die Gesamtmischung enthält bevorzugt

- ca. 25 bis 35 Gew.-% mikroporösen Füllstoff, insbesondere Perlit,
- ca. 25 bis 35 Gew.-% Alkalisilikatlösung als Härter,
- 25 ca. 10 bis 20 Gew.-% reaktiven Feststoff.
 - ca. 10 bis 20 Gew.-% Reisschalenasche,
 - 5 bis 10 Gew.-% Benetzungsflüssigkeit.

Zusätzlich können ggf. übliche Füllstoffe wie beispielsweise 30 Gesteinsmehl, Basalte, Tone, Feldspäte, Glimmermehl, Glasmehl, Quarzsand oder Quarzmehl, Bauxitmehl, Tonerdehydrat und Abfälle der Tonerde-, Bauxit-, oder Korundindustrie, Aschen, Schlacken sowie mineralische Fasermaterialien eingesetzt werden. Bevorzugt enthält die Gesamtmischung jedoch weniger als 20 Gew.-% 35 dieser zusätzlichen Füllstoffe, insbesondere weniger als insgesamt 10 Gew.-%.

Es ist auch möglich, einen Teil des reaktiven Feststoffes durch höheren Einsatz von Reisschalenasche zu ersetzen, wobei allerdings die für die Aushärtung benötigte Zeit verlängert wird. Ggf. kann jedoch durch eine höhere Temperatur bei der Verarbeitung, d. h. während des Pressens, dieser Effekt zum Teil wieder ausgeglichen werden.

5

Zur Durchführung des Verfahrens wird bevorzugt eine Anlage vorgesehen, die einen ersten Mischer aufweist, in dem zunächst die Feststoffe, d. h. der reaktive Feststoff, die mikroporösen Füllstoffe sowie ggf. weitere Zusätze, gemischt werden, wobei diesem Mischer ein Gegenstrommischer mit Einspritzdüsen für die Benetzungsflüssigkeit nachgeordnet ist. Damit ist es mit einer derartigen Anlage möglich, die einzelnen Komponenten, d. h. vor allem den leichten Füllstoff mit der Benetzungsflüssigkeit, vorsichtig und gleichmäßig zu durchmischen, um dann den entsprechend vorgemischten Feststoff mit dem Härter so zuzumischen, daß sich die gleichmäßige und gut zu verarbeitende "erdfeuchte" Formmasse ergibt.

Nach einer besonders zweckmäßigen Ausführung der Erfindung ist vorgesehen, daß dem Gegenstrommischer ein weiterer Nachmischer nachgeschaltet ist, oder daß beide Mischer eine mehrere Mischabschnitte aufweisende Einheit bilden. Bei einem derart ausgebildeten System bzw. einem entsprechenden Mischer ist es möglich, die einzelnen Komponenten nach und nach und gleichförmig zu mischen, wobei die schonende Behandlung der leichten Füllstoffe wie insbesondere Perlit und Vermiculit gesichert ist. Um die entsprechend hergestellte Formmasse auch in die gewünschte Form zu bringen, ist insbesondere vorgesehen, daß dem Gegenstrommischer eine Presse nachgeordnet ist. Über diese Presse werden Platten und Formkörper geformt, die sich für die verschiedensten Einsatzbedingungen bestens eignen und hohe Isoliereigenschaften aufweisen.

Nach einer besonders bevorzugten Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die Mischung enthaltend die mikroporösen Füllstoffe, den reaktiven Feststoff sowie den Härter in eine Form bzw. ein Preßwerkzeug gefüllt und unter einer Volumenverkleinerung auf 20 bis 80 %, bevorzugt 30 bis 50 % des Ausgangsvolumens bei einem Druck von ca. 1 bis 4 bar verpreßt. Durch

- 7 -

dieses Verpressen in der Form oder zwischen zwei Preßplatten wird erreicht, daß die Formkörper bereits nach sehr kurzer Zeit soweit verfestigt sind, daß sie entformt und anschließend weiter ausgehärtet werden können. Die Volumenverkleinerung ist zwar mit einer gewissen Zerstörung der Struktur der leichten Füllstoffe verbunden, jedoch sind die erhaltenen Formkörper dennoch äußerst leicht und weisen eine überragende Wärmedämmeigenschaft auf. Bei einer besonders bevorzugten Mischung von ca. 30 Gew.-% Perlit, ca. 30 Gew.-% Härter, ca. 15 Gew.-% reaktiven Feststoff, ca. 10 Gew.-% Reisschalenasche und ca. 7,5 Gew.-% Benetzungsflüssigkeit werden Formkörper mit einer Dichte von ca. 250 bis 270 kg/m³ und einer Wärmeleitfähigkeit von 0,051 W/mK bei 30 °C erreicht.

Es ist nach einer alternativen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahren auch möglich, die Mischung, enthaltend die mikroporösen Füllstoffe, den reaktiven Feststoff sowie den Härter in eine verlorene Form zu füllen, wobei je nach gewünschten Eigenschaften ein Verpressen unter Volumenverkleinerung auch ganz entfallen kann. Auf diese Weise können insbesondere Schornsteine oder Schornsteinelemente hergestellt werden, in dem in einen Ringspalt zwischen zwei Wandungen die Formmasse gefüllt und anschließend ausgehärtet wird. Bevorzugt bestehen die Wandungen aus zwei zueinander konzentrisch angeordneten Edelstahlrohren.

Von besonderem Vorteil ist es dabei, daß die Formmasse trotz ihres geringen spezifischen Gewichtes wegen ihres geringen Schrumpfes und ihrer hohen Temperaturwechselbeständigkeit an 30 den Wandungen haftet, ohne später im Einsatz eine unzulässige Rißbildung oder Schrumpfung aufzuweisen.

Grundsätzlich ist es auch möglich, der Mischung, enthaltend die mikroporösen Füllstoffe, den reaktiven Feststoff sowie den Här
ter, zusätzlich ein an sich bekanntes Schäummittel zuzusetzen, wobei etwa 10 gew.-%iges H₂O₂ in Mengen von 2 bis 6 Gew.-%, bezogen auf den Gesamtansatz, genügen. Dieses zusätzliche Aufschäumen führt zwar zu noch etwas leichteren Endprodukten mit nochmals verbesserter Wärmedämmung, jedoch weisen diese Produk-

te eine geringere Festigkeit und einen höheren Schrumpf auf, so daß ungeschäumte Produkte bevorzugt werden.

In einer weiteren bevorzugten Ausgestaltung der Erfindung ist 5 vorgesehen, daß die Formkörper mehrschichtig aufgebaut sind mit einem leichten Kern mit einer Dichte unter 400 kg/m³ und wenigstens einer äußeren Schicht bzw. Beschichtung aus einem Geopolymer mit einer Dichte zwischen 400 kg/m³ und 1200 kg/m³, wobei die äußere Beschichtung eine wesentlich höhere Festigkeit und Temperaturfestigkeit aufweist als der Kern. Die wie zuvor beschrieben hergestellten leichten Formkörper können dazu nach dem Entformen und ggf. Härten mit einer Formmasse, enthaltend eine steinbildende Komponente, eine Alkalisilikatlösung als Härter sowie ggf. geringere Anteile an Perlit und/oder Vermiculit beschichtet werden. Bevorzugt wird jedoch die Beschichtung dadurch erreicht, daß vor dem Verpressen der Mischung für den Kern diese Mischung in der Form mit einer dünnen Schicht einer Formmasse, enthaltend eine steinbildende Komponente, eine Alkalisilikatlösung als Härter sowie ggf. geringere Anteile an Perlit und/oder Vermiculit, bedeckt und die beiden Schichten zusammen verpreßt werden. Alternativ oder zusätzlich kann die dichtere Formmasse auch in einer dunnen Schicht zuerst in die Form gefüllt werden, worauf dann die leichte Schicht mit dem höheren Anteil leichter Füllstoffe gefüllt wird.

25

Kurze Beschreibung der Erfindung

Weitere Einzelheiten und Vorteile des Erfindungsgegenstandes ergeben sich aus der nachfolgenden Beschreibung der zugehörigen Zeichnung, in der ein bevorzugtes Ausführungsbeispiel mit den 30 dazu notwendigen Einzelheiten und Einzelteilen bezüglich der Herstellungsanlage dargestellt ist. Es zeigt:

Fig. 1 eine Schemaskizze der für die Herstellung von Platten vorgesehenen Anlage.

35

Bester Weg zur Ausführung der Erfindung

Die Herstellungsanlage 1 verfügt zunächst einmal über mehrere Vorratsbehälter 2, 3, 4. In diesen Vorratsbehältern 2, 3, 4 werden die einzelnen Komponenten für den Feststoff gelagert, und zwar ein reaktiver Feststoff, ein temperaturwechselbeständiges Aluminiumsilikat bzw. Aluminiumtitanat bzw. Aluminiumoxid als Füllstoff sowie Reisschalenasche zur Herabsetzung der Wärmeleitfähigkeit bei erhöhten Temperaturen. Die diesen Vorratsbehältern 2, 3, 4 entnommenen festen Komponenten werden im Mischer 5 miteinander zu einer Feststoffmischung zusammengemischt, die dann anschließend mit den leichten Füllstoffen und dem Härter zu einer Formmasse weiterverarbeitet wird. Das Mischen kann z.B. diskontinuierlich in sog. Eirichmischern oder in geeigneten kontinuierlichen Mischern erfolgen.

Die leichten Füllstoffe Perlit und Vermiculit, die in den Behältern 7 bzw. 8 vorgehalten werden, gelangen zunächst in den Gegenstrommischer 6, wo eine Intensivmischung vorgenommen wird.

In diesen Gegenstrommischer 6 wird im Gegenstrom über die Einspritzdüse 9 aus dem Tank 10 die Benetzungsflüssigkeit zugeführt, die aus einer Suspension von Aluminiumphosphat oder Polysilikat in Wasser besteht. Auch hier ist es denkbar, die einzelnen Bestandteile getrennt vorzuhalten und dann gemischt oder gleichmäßig über die Einspritzdüse 9 zuzugeben.

Bei der aus Fig. 1 ersichtlichen Ausführung ist ein Nachmischer 11 vorgesehen, der wie der Gegenstrommischer 6 aufgebaut ist und dem sowohl das Gemisch aus Leichtfüllstoffen und Benetzungsflüssigkeit wie auch der Feststoff zugeführt wird. Im Nachmischer 11 wird dann über die Düse 12 aus dem Tank 13 der Härter eingedüst, der während des Rührens im Nachmischer 11 untergemischt wird.

- 30 Die so erreichte gleichmäßige Formmasse erreicht dann die Presse 14, wo eine entsprechende Formgebung erfolgt, woraufhin dann beispielsweise Isolierplatten 15 aufgestapelt und dann dem Verkauf zugeführt werden.
- 35 Im dargestellten Beispiel wird als Feststoff wird ein Gemisch aus
 - 15 Gew.-Teilen eines amorphen, pulverförmigen Oxidgemisches mit Gehalten von amorphem Siliziumoxid und Aluminiumoxid, das als staubförmige Abscheidung aus dem

25

Abgas bei der Korundherstellung anfällt (Handelsprodukt: WILLIT®-Feststoff)

8,5 Gew-Teilen eines temperaturwechselbeständigen Aluminiumsilikates bzw. Aluminiumtitanates bzw. Aluminiumoxides als Füllstoff

10 Gew.-Teilen Reisschalenasche hergestellt. Dies erfolgt in einem entsprechend ausgebildeten Mischer.

10 Als Benetzungsflüssigkeit werden 7,5 Gew.-Teile einer Suspension von Aluminiumphosphat in Wasser verwendet.

Als Härter werden 29 Gew.-Teile einer Alkalisilikatlösung einer Dichte von 1,53 kg/dm³ mit 25,2 Gew.-% SiO₂, 22,1 Gew.-% K₂O und 52,7 Gew.-% H₂O (WILLIT® -Härter E 61059) eingesetzt und als leichte Füllstoffe

20 Gew.-Teile geblähter Perlit und 10 Gew.-Teile geblähter Vermiculit.

Die leichten Füllstoffe werden in einem Gegenstrommischer vorgelegt, die Benetzungsflüssigkeit (Aluminiumphosphate in Wasser) wird während des Rührens zugedüst, das Feststoffgemisch zugegeben und zum Schluß unter Rühren der Härter (Alkalisilikatlösung) zudosiert.

Es wurden Platten mit der Dichte zwischen 280 und 400 kg/m³ durch Pressen aus der erdfeuchten Formmasse hergestellt. Die Druckfestigkeiten lagen zwischen 0,9 bis 1,2 N/mm², der Schrumpf (linear) bei 800 °C bis ca. 1 %. Die Wärmeleitfähigkeit lag bei 400 °C bei 0,07 bis 0,10 W/mK. Bei der Temperaturwechselbelastung der Proben (Aufheizen auf 800 °C, Abkühlen auf 20 °C) zeigten sich keine Veränderungen wie Risse oder Schrumpf.

10

15

20

25

30

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung leichter, wenigstens weitgehend anorganischer Formkörper mit einer Dichte < 400 kg/m³ unter Verwendung einer festen steinbildenden Komponente, einem flüssigen Härter, der die Härtungsreaktion der steinbildenden Komponente bewirkt, sowie mikroporöser Füllstoffe mit einem Schüttgewicht < 150 kg/m³,</p>
 - wobei die feste steinbildende Komponente enthält
 - I ein feinteiliges Oxidgemisch mit Gehalten von amorphem Siliziumdioxid und Aluminiumoxid und/oder
 - II eine glasartige, amorphe Elektrofilterasche und/oder
 - III gemahlenen kalzinierten Bauxit und/oder
 - IV Elektrofilterasche aus Braunkohlekraftwerken und/oder
 - V ungelöstes, amorphes SiO₂, insbesondere aus einer amorphen, dispers-pulverförmigen, entwässerten oder wasserhaltigen Kieselsäure oder aus Hochtemperaturprozessen (Silica Fume) und/oder
 - VI Metakaolin,
 - und wobei als flüssiger Härter eine Alkalisilikatlösung mit 1,2 bis 3,0 Mol ${\rm SiO}_2$ je Mol ${\rm K}_2{\rm O}$ und/oder Na $_2{\rm O}$ und einer Dichte von 1,4 bis 1,7 kg/dm³ eingesetzt wird,

umfassend folgende Verfahrensschritte:

- die mikroporösen Füllstoffe werden ggf. nach Benetzung mit einer wasserhaltigen Flüssigkeit - zusammen mit der steinbildenden Komponente und ggf. nach Zumischung weiterer fester Komponenten mit dem flüssigen Härter gemischt, wobei die Makrostruktur der leichten Füllstoffe wenigstens weitgehend erhalten bleibt,
 - die Mischung wird in eine Form gefüllt und
- anschließend wird die Mischung ausgehärtet zu den Formkörpern.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die mikroporösen Füllstoffe ggf. zusammen mit der stein-

15

25

30

35

bildenden Komponente - vor dem Zusatz des flüssigen Härters mit einer wasserhaltigen Flüssigkeit benetzt werden.

- 3. Verfahren nach Anspruch 2, gekennzeichnet durch den Zusatz 5 einer die Oberflächenspannung herabsetzenden Substanz zu der wasserhaltigen Benetzungsflüssigkeit.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch den Zusatz eines Trübungsmittels zur Herabsetzung der Wärmeleitfähigkeit bei erhöhten Temperaturen.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 4, gekennzeichnet durch die Verwendung einer Pflanzenasche mit weitgehend erhaltener flächiger Silikatstruktur als Trübungsmittel.
 - 6. Verfahren nach Anspruch 5, gekennzeichnet durch die Verwendung von Reisschalenasche als Pflanzenasche.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die Ver20 wendung von geblähtem Vermiculit und/oder Perlit als mikroporösem Füllstoff.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Gesamtmischung enthält
 - a) 25 bis 35 Gew.-% miroporösen Füllstoff,
 - b) 25 bis 35 Gew.-% Härter,
 - c) 10 bis 20 Gew.-% reaktiven Feststoff,
 - d) 10 bis 20 Gew.-% Reisschalenasche,
 - e) 5 bis 10 Gew.-% Benetzungsflüssigkeit.
 - 9. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mischung enthaltend die mikroporösen Füllstoffe, den reaktiven Feststoff sowie den Härter in eine Form bzw. ein Preßwerkzeug gefüllt und unter einer Volumenverkleinerung auf 20 bis 80 %, bevorzugt 30 bis 50 % des Ausgangsvolumens bei einem Druck von 1 bis 4 bar verpreßt wird.

WO 93/21126 PCT/EP93/00900

- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Form bzw. das Preßwerkzeug auf eine Temperatur von 40 bis 250 °C, bevorzugt 100 bis 170 °C, vorgeheizt wird.
- Verfahren nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Formkörper innerhalb von 3 min nach dem Verpressen entformt und anschließend bei einer Umgebungstemperatur von 40 bis 300 °C, bevorzugt 100 bis 200 °C, ausgehärtet wird.

10

- 12. Formkörper aus wenigstens weitgehend anorganischen Bestandteilen mit einer Dichte < 400 kg/m³, gekennzeichnet durch
- eine kontinuierliche Phase aus durch exotherme Reaktion eines Härters mit einem reaktiven Feststoff gebildeten Geopolymer mit zeolith- oder feldspat-ähnlicher Struktur
 - und einer dispersen Phase aus leichten, mikroporösen Füllstoffen.

20

13. Formkörper nach Anspruch 12, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Reisschalenasche von 10 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des Formkörpers, in der kontinuierlichen Phase.

25

14. Formkörper mit wenigstens zwei Schichten aus wenigstens weitgehend anorganischen Bestandteilen, wobei wenigstens eine Schicht eine Dichte < 400 kg/m³ aufweist und wenigsten eine äußere Schicht eine Dichte von 400 kg/m³ bis 1200 kg/m³ aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß die Schicht bzw. Schichten mit einer Dichte < 400 kg/m³ eine kontinuierliche Phase aus durch exotherme Reaktion eines Härters mit einem reaktiven Feststoff gebildeten Geopolymer mit zeolith- oder feldspat-ähnlicher Struktur und eine disperse Phase aus leichten, mikroporösen Füllstoffen aufweist bzw. aufweisen und daß die Schicht bzw. Schichten mit einer Dichte von 400 kg/m³ bis 1200 kg/m³ aus einem ggf. leichte, mikroporöse Füllstoffe aufweisenden Geopoly-

20

mer mit zeolith- oder feldspat-ähnlicher Struktur besteht bzw. bestehen.

- 15. Verfahren zur Herstellung von Schornsteinen oder Schornsteinelementen unter Verwendung einer festen steinbildenden Komponente, einem flüssigen Härter, der die Härtungsreaktion der steinbildenden Komponente bewirkt, sowie mikroporöser Füllstoffe mit einem Schüttgewicht < 150 kg/m³,
 - wobei die feste steinbildende Komponente enthält
- I ein feinteiliges Oxidgemisch mit Gehalten von amorphem Siliziumdioxid und Aluminiumoxid und/oder
 - II eine glasartige, amorphe Elektrofilterasche und/oder
 - III gemahlenen kalzinierten Bauxit und/oder
 - IV Elektrofilterasche aus Braunkohlekraftwerken
 und/oder
 - ungelöstes, amorphes SiO₂, insbesondere aus einer amorphen, dispers-pulverförmigen, entwässerten oder wasserhaltigen Kieselsäure oder aus Hochtemperaturprozessen (Silica Fume) und/oder
 - VI Metakaolin,
 - und wobei als flüssiger Härter eine Alkalisilikatlösung mit 1,2 bis 3,0 Mol SiO₂ je Mol K₂O und/oder Na₂O und einer Dichte von 1,4 bis 1,7 kg/dm³ eingesetzt wird.

umfassend folgende Verfahrensschritte:

- die mikroporösen Füllstoffe werden ggf. nach Benetzung mit einer wasserhaltigen Flüssigkeit zusammen mit der steinbildenden Komponente und ggf. nach Zumischung weiterer fester Komponenten mit dem flüssigen Härter gemischt, wobei die Makrostruktur der leichten Füllstoffe wenigstens weitgehend erhalten bleibt,
- anschließend wird die Mischung in einen Ringspalt zwischen zwei Wandungen gefüllt und ausgehärtet.

16. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Wandungen von zwei konzentrisch angeordneten Edelstahlrohren gebildet werden.

5

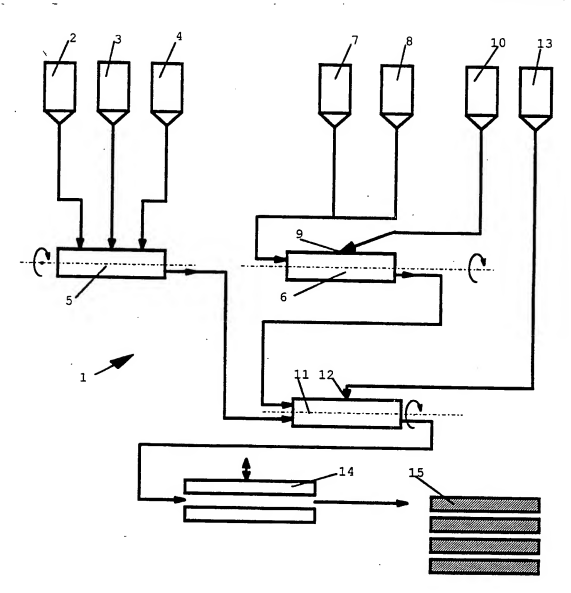


Fig. 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 93/00900

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. Cl. 5						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIEL	DS SEARCHED		•			
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)				
Int.Cl	.5 CO4B					
Documentati	on searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included in the	e fields searched			
Electronic da	ta base consulted during the international search (name (of data base and, where practicable, search t	erms used)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
P,X	EP, A, O 494 015 (SOC. NAT. EXPLOSIFS) 8 July 1992 see page 1, line 1 - line 4 see page 1, line 34 - line see page 1, line 57 - line	1,12				
Х	WO, A, 8 905 783 (BERGWERKS 29 June 1989 see page 5, line 14 – line claim 1	1,7,12				
Y	EP, A,O 199 941 (HUELS TROI 5 November 1986 (cited in the application)	1,4-7, 12,13				
		-/				
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "B interdocument published after the international filting date or priori date and not in conflict with the application but cited to uncerstate to be of particular relevance 						
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other						
special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art						
"&" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family						
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
21 July 1993 (21.07.93) 13 August 1993 (13.08.93)						
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office Authorized officer						
Facsimile No		Talanhana Na				
* *roimile No	J.	Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

International application No. PCT/EP 93/00900

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Relevant to claim No.				
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, Vol. 115, No. 16, 21 October 1991, Columbus, Ohio, US; abstract No. 165029x, T. HAYASHI ET AL page 372; see abstract & JP, A, 03 122 068 (ID.)	1,4-7, 12,13			
А	EP, A,O 417 583 (HUELS TROISDORF A.G.) 20 March 1991 (cited in the application) see claims 1,3	1			
		•			
÷					

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

ΕP 9300900 SA 72568

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

21/0

21/07/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0494015	08-07-92	FR-A-	2671343	10-07-92	
WO-A-8905783	29-06-89	DE-A- AU-A- EP-A- EP-A-	3744210 2922889 0324968 0374195	06-07-89 19-07-89 26-07-89 27-06-90	
EP-A-0199941	05-11-86	DE-A- DE-A- JP-C- JP-B- JP-A- US-A-	3512515 3512516 1645667 3009060 61232257 4681631	09-10-86 09-10-86 13-03-92 07-02-91 16-10-86 21-07-87	
EP-A-0417583	20-03-91	DE-A- JP-A-	3930502 3109242	21-03-91 09-05-91	

I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGEN	TANDS (hei mehreren Klussifikationssymbolen sind alle angusch m.)6
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) or Int.K1. 5 C04B28/00; C 18:08,18:10,18:14,2	er nach der nationalen Klassifikation und der IPC 14B28/26; //(C04B28/00, 14:10, 14:18, 2/00)(C04B28/26, 14:10, 14:18,
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE	
	Recherchierter Mindestpriifstoff 7
Klassifikationssytem	Klassifikationssymbole
Int.K1. 5 CO4B	
Recherchierte nicht :	im Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen ⁸ .
III. EINSCHLAGIGE VEROPFENTLICHUNGEN 9	
Art.º Kennzeichnung der Veröffentlichung 11,	soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12 Betr. Anspruch Nr. 13
EP,A,O 494 015 (SOE EXPLOSIFS) 8. Juli 1992 siehe Seite 1, Zei siehe Seite 1, Zei siehe Seite 1, Zei	e 1 - Zeile 4 e 34 - Zeile 36
WO,A,8 905 783 (BEF 29. Juni 1989 siehe Seite 5, Zeii Anspruch 1	GWERKSVERBAND GMBH) 1,7,12 e 14 - Zeile 17;
EP,A,O 199 941 (HUE 5. November 1986 in der Anmeldung er	12 13
·	-/
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand de definiert, aber nicht als besonders bedeutsam at "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach tionalen Anmeidedatum veröffentlicht worden is "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritizweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die fentlichungsdatum einer anderen im Recherchun nannten Veröffentlichung belegt werden soli ode anderen besonderen Grund angegeben ist (wie at "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Ceine Benutzung, eine Ausstellung oder anderen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Atum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdalicht worden ist 	Technik Tec
V. BESCHEINIGUNG	
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 21.JULI 1993	Absended a tum des internationalen Recherchenberichts 1 3.08, 93
nternationale Recherchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bediensteten
EUROPAISCHES PATENTA	

Formblett PCT/ISA/210 (Blatt 2) (James 1985)

TTT TTTT	Internationales Aktenzeichen					
	EINSCHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)					
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.				
,	CHEMICAL ADCIDAGIC	•				
1	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, no. 16,	1,4-7,				
	21. Oktober 1991, Columbus, Ohio, US;	12,13				
	abstract no. 165029x,	•				
	T. HAYASHI ET AL	•				
	Seite 372 ;	•				
,	siehe Zusammenfassung	•				
	& JP,A,03 122 068 (ID.)					
١.	EP,A,O 417 583 (HUELS TROISDORF A.G.)	1				
	20. März 1991	•				
	in der Anmeldung erwähnt					
	siehe Ansprüche 1,3	•				
.						
		• • • • •				
,						
		•				
l						
-						
[
ľ		•				
. ·						
		• •				
- 1						
l		•				
		•				
[1	·				
1						
. [
.						
- 1						
ļ		٠.				
·						
		•				
1						
		•				
ľ						
ļ						
İ						
		· .				
.		•				

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9300900 SA 72568

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenhericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21/07/93

Im Recherchenhericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0494015	08-07-92	FR-A-	2671343	10-07-92	
WO-A-8905783	29-06-89	DE-A- AU-A- EP-A- EP-A-	3744210 2922889 0324968 0374195	06-07-89 19-07-89 26-07-89 27-06-90	
EP-A-0199941	05-11-86	DE-A- DE-A- JP-C- JP-B- JP-A- US-A-	3512515 3512516 1645667 3009060 61232257 4681631	09-10-86 09-10-86 13-03-92 07-02-91 16-10-86 21-07-87	
EP-A-0417583	20-03-91	DE-A- JP-A-	3930502 3109242	21-03-91 09-05-91	